PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出層

(51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 WO 92/02500 C07D 209/14, A61K 31/40 A1 (43) 国際公開日 1992年2月20日(20.02.1992) (21)国際出願番号 PCT/JP91/01000 股來一博(SHITARA, Kazuhiro)[JP/JP] (22) 国際出題日 1991年7月25日(25.07.91)

(30) 優先権データ

特顯平2/201142 1990年7月31日(31.07.90) JP **特顯平2/233094** 1990年9月5日(05.09.90) JΡ

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

帝国藏器製薬株式会社

(TEIKOKU HORMONE MFG.CO., LTD.)(JP/JP) 〒107 東京都港区赤坂二丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

長谷川幸雄(HASEGAWA, Yukio)[JP/JP]

〒242 神奈川県大和市中央林間3~22~19 Kanagawa, (JP)

鈴木安司(SUZUKI, Yasushi)[JP/JP]

〒241 神奈川県横浜市旭区さちが丘157 Kanagawa, (JP)

佐藤通路(SATO, Michitaka)[JP/JP]

〒213 神奈川県川崎市高津区新作4-10-11-205

コスモ溝の口 Kanagawa, (JP)

山本則夫(YAMAMOTO, Norio)[JP/JP]

〒214 神奈川県川崎市多摩区中野島201 Kanagawa, (JP)

蓮見幸市(HASUMI, Kohichi)[JP/JP]

〒194 東京都町田市韓間3-16-20 Tokyo, (JP)

〒213 神奈川県川崎市宮前区神木本町3-6-20

ホワイトオーク Kanagawa, (JP)

官坂克彦(MIYASAKA, Katsuhiko)(JP/JP)

〒243 神奈川県厚木市毛利台2-23-9 Kanagawa, (JP)

見上 柴(MIKAMI, Takashi)[JP/JP]

〒227 神奈川県横浜市緑区ナみよし台17~5 Kanagawa, (JP)

官御克彦(MIYAZAWA, Katsubiko)[JP/JP]

〒211 神奈川県川崎市中原区上小田中1198 Kanagawa, (JP)

小林基博(KOBAYASHI, Motohiro)[JP/JP]

〒213 神奈川県川崎市高孝区新作4-17-14 Kanagawa, (JP)

萩原雅文(HAGIWARA, Masafumi)[JP/JP]

〒206 東京都稲奴市矢野口2232 帝国蘇器矢野口寮 Tokyo, (JP) (74) 代理人

弁理士 小田島平吉,外(ODAJIMA, Heikichi et al.) 〒107 東京都港区赤坂1丁目9番15号 日本自転車会館 小田島特許事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), CA, CH(欧州特許), DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許), GR(欧州特許), IT(欧州特許), JP, KR, LU(欧州特許), NL(欧州特許), SE(欧州特許), US.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: 2-PHENYLINDOLE DERIVATIVE

(54) 発明の名称 2-フエニルインドール誘導体

(57) Abstract

A lipoxygenase inhibiting compound represented by general formula (I), a pharmaceutical composition containing the same, and an intermediate therefor, wherein R₁ represents lower alkyl, lower alkylthio or phenylthio; R₂ represents hydrogen or C₁ to C₃ alkyl; R₃ represents hydrogen or lower alkyl and R₄ represents lower alkyl or acyl, or alternatively R₃ and R₄ may be combined together with the nitrogen atom to form a heterocycle which may further contain atoms selected from among oxygen, sulfur and NR₇, wherein R₇ represents hydrogen or lower alkyl; and R₅ and R₆ represent each hydrogen, halogen, lower alkyl, lower alkoxy, lower alkanoyloxy, aralkyloxy, lower alkylthio, lower haloalkyl, cyano, nitro or NR₈R₉, wherein R₈ and R₉ represent each hydrogen, lower alkyl, aralkyl or acyl, or alternatively R₅ and R₆ may be combined together to form lower alkylenedioxy.

(57) 要約

式

「R1 は低級アルキル、低級アルキルチオ、フエニルチオ;

R: は水素、C: ~C: アルキル基;

R。は水素、低級アルギル、R4は低級アルギル、アシル、或いはR。とR4は窒素原子と一緒にO、S、NR7(R7は水素、低級アルギル)から選ばれる原子をさらに含んでもよい複素環; R6とR6は、水素、ヘロゲン、低級アルギル、低級アルコギシ、低級アルカノイルオギシ、アラルギルオギン、低級アルギルチオ、低級ヘロアルギル、シアノ、ニトロ、一NR6R6(R6とR6は、水素、低級アルギル、アシル)或いはR5とR6は一緒に低級アルギレンジオギシを表わす〕のリポギシゲナーゼ阻害活性を有する化合物、その医薬組成物及び中間体。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストーリック オーストード AU オーストード BB パペーストード BF パルル オール ア BF ブルル ア BF ブルンル CA アウナ ア ール CA アール エファール コカメニー CI カメニー アール CS チドデン DK デンーク

明 細 書

2 - フェニルインドール誘導体

技術分野

本発明はリポキシゲナーゼ阻害活性を有する新規な2 - フェニルインドール誘導体に関し、さらに詳しくは式

$$R_{5}$$
 R_{1}
 R_{2}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{3}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{7}

式中、

10

R₁は低級アルキル基、低級アルキルチオ基又はフェニルチオ基を表わし;

R₂は水素原子又はC₁~C₃アルキル基を表わし;

- Rsは水素原子又は低級アルキル基を表わし且つR4は低級アルキル 基又はアシル基を表わすか、或いはRsとR4はそれらが結合する窒 素原子と一緒になってO、S及びNR7(ここで、R7は水素原子又 は低級アルキル基を表わす)から選ばれるヘテロ原子をさらに含ん でいてもよい複素環式基を表わし:
- 20 R₅及びR₆は同一もしくは相異なり、各々水素原子、ハロゲン原子、 低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ基、 アラルキルオキシ基、低級アルキルチオ基、低級ハロアルキル基、

R₀は同一もしくは相異なり、各々水素原子、低級アルキル基、ア ラルキル基又はアシル基を表わすか、或いはR₅及びR₀は一緒になっ て低級アルキレンジオキシ基を表わす、

で示される化合物及びその塩並びにそれらの薬剤としての用途に関する。 背景技術

多価不飽和脂肪酸、殊にアラキドン酸は、生体膜に存在するリン脂質の構成成分であり、諸種刺激 [例えば、起炎刺激、抗原・抗体反応(免疫刺激)等] により生体膜から細胞内に遊離される。遊離されたアラキドン酸は、通常、シクロオキシゲナーゼ及びリポキシゲナーゼにより代謝されるが、このうち5・リポキシゲナーゼによって代謝生成されるスロー・リアクティング・サブスタンス・オブ・アナフィラキシス [slow reacting substance of anaphylaxis (SRS-A)] は、アレルギー反応に関与するアレルギー症状の原因物質の1つであると考えられている。また、アラキドン酸の5・リポキシゲナーゼ代謝産物であるロイコトリエンB4は白血球遊走活性を有し、ロイコトリエンC4、D4およびE4は血管透過性亢進作用を有しており、各種炎症反応にも関与している。さらに、多価不飽和脂肪酸のリポキシゲナーゼ代謝産物である過酸化脂肪酸は、生体組織の防御に重要な役割を果すプロスタサイクリンの生成を阻害するなど、生体に悪影響を及ぼす。

20 従って、リポキシゲナーゼ阻害剤は、リポキシゲナーゼ系代謝産物の 関与により引き起こされる生体に望ましくない種々の生理作用を制御す るのに有用である。

従来、2-フェニルインドール誘導体として、例えば、特開昭51-11762号公報(U.S. Patent No. 4024155には、2-(3,5-

15

ジメチル・4・ヒドロキシフェニル) インドールが塩化ビニル系重合体の安定剤として有用であることが開示されており、また、ワイ・イソムラ他、ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ビュレティン (Y. I somura et al., Chem. Pharm. Bull.) 31巻、3168-3178頁(1983年)には或る種の2-(3.5-ジ-tert-ブチル・4・ヒドロキシフェニル) インドール誘導体が抗炎症作用を有していることが開示されている。

一方、5 - リポキシゲナーゼ阻害活性を有するインドール誘導体として、本発明者らは先に、2 - 位が3, 5 - ジ - C_1 \sim C_3 r ν + ν - ν - ν とドロキシフェニル基で置換されたある種のインドール誘導体を開示し

た [特開昭 6 1 - 6 0 6 4 8 号公報及び特開昭 6 2 - 5 3 9 6 2 号公報 (U.S. Patent No. 4 6 9 5 5 8 1)]。

今回、本発明者らは、前記式(I)で示される2-フェニルインドール誘導体は、従来の文献に未載の新規な化合物であり、且つ多価不飽和脂肪酸のリポキシゲナーゼ、殊に5-リポキシゲナーゼを特異的に阻害し、特に経口投与する場合にも吸収が良好でしかも代謝をうけにくく、優れた阻害作用を発揮するという従来にないユニークな作用を有し、喘息、アレルギー性皮膚炎、アレルギー性鼻炎、食品アレルギー等のアレルギー反応や各種炎症反応を効果的に抑制し、及び/又は過酸化脂肪酸の産生を抑制して生体組織をこれら過酸化物から防御するのに極めて有用であることを見出し、本発明を完成するに至った。

発明の開示

本明細書において「低級」なる語は、この語が付された基又は化合物 の炭素原子数が6個以下、好ましくは4個以下であることを意味する。

20

「低級アルキル基」は直鎖状又は分枝鎖状のいずれであつてもよく、 例えばメチル、エチル、n-プロピル、iso-プロピル、n-ブチル、s ec - ブチル、tert - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシル基等が挙げら れ、「低級アルコキシ基」は低級アルキル部分が上記の意味を有する低 級アルキル-〇一基であり、例えばメトキシ、エトキシ、n‐プロポキ シ、iso - プロポキシ、n - ブトキシ、tert - ブトキシ、n - ヘキシル オキシ基等が包含される。また、「低級アルカノイルオキシ基」は低級 アルキル部分が上記の意味を有する低級アルキルーCOO-基であり、 例えばアセチルオキシ、プロピオニルオキシ基等が挙げられ、「アラル キル基」としては例えばベンジル、フェネチル基等が挙げられ、「アラ ルキルオキシ基」はアラルキル部分が上記の意味を有するアラルキルー 〇一基でありベンジルオキシ、フエネチルオキシ基等が包含される。さ らに、「低級アルキルチオ基」は低級アルキル部分が前記の意味を有す る低級アルキルーS-基であり、例えばメチルチオ、エチルチオ基、n ーブチルチオ基等が含まれ、「低級ハロアルキル基」にはトリフルオロ メチル基等が挙げられ、「低級アルカノイル基」は低級アルキル部分が 上記の意味を有する低級アルキルーCO-基であり、例えばアセチル、 プロピオニル、ブチリル基等が挙げられ、「低級アルカンスルホニル基」 は低級アルキル部分が前記の意味を有する低級アルキルーSO₂ー基で あり、例えばメタンズルホニル、エタンスルホニル基等が包含される。

[アシル基]は、モノ・もしくはポリカルボン酸、有機スルホン酸等の有機酸から少くとも1つの0Hを除いた残基部分であり、具体的には式 $-COR_{10}$ 又は、 $-SO_2R_{11}$ などの基が包含される。ここで R_{10} は水素原子; ハロゲン原子、アミノ基、カルボキシル基、低級アルコキシ

20

カルボニル基、低級アルカノイルオキシ基、カルバモイル基若しくはア リール基で置換されていてもよい低級アルキル基:アリール基で置換さ れていてもよい低級アルケニル基:低級シクロアルキル基;又はアリー ル基を意味し、

R:は低級アルキル基:低級ハロアルキル基;又は低級アルキル基で 置換されていてもよいアリール基を意味する。

しかして、「アシル基」の例には、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、トリフルオロアセチル、グリシル、アラニル、β-アラニル、ロイシル、イソロイシル、バリル、リシル、アスパルチル、グルタミル、アスバラギニル、グルタミニル、3-カルボキシプロピオニル、4-カルボキシブタノイル、3-エトキシカルボニルプロピオニル、7セトキシカルボニルブタノイル、アセトキシアセチル、アセトキシプロピオニル、3-カルバモイルプロピオニル、フェニルアセチル、フェニルプロピオニル、アクリロイル、メタクリロイル、シンナモイル、シクロヘキサンカルボニル、ベンゾイル、ナフトイル、メタンスルホニル、トリフルオロメタンスルホニル、ベンゼンスルホニル、p-トルエンスルホニル、基等を挙げることができる。

R₈ 前記式(I)において-N の基の例には次のものが挙げられる。 R₉

P \in J 、 \forall \forall L \downarrow L \downarrow

1.5

ノ、アスパラギニルアミノ、3 - カルボキシプロピオニルアミノ、3 - エトキシカルボニルプロピオニルアミノ、アセトキシアセチルアミノ、3 - カルバモイルプロピオニルアミノ、フェニルアセチルアミノ、アクリロイルアミノ、シンナモイルアミノ、シクロヘキサンカルボニルアミノ、ベンゾイルアミノ、メタンスルホニルアミノ、トリフルオロメタンスルホニルアミノ、p - トルエンスルホニルアミノ基等。

他方、「ハロゲン原子」にはフッ素、塩素及び臭素原子が包含される。 また、 R_5 及び R_6 が、一緒になって「低級アルキレンジオキシ基」を 表わす場合の該低級アルキレンジオキシ基の例としては、メチレンジオ キシ、エチレンジオキシ又はプロピレンジオキシ基等が挙げられる。

さらに、 R_3 と R_4 が「それらが結合する窒素原子と一緒になってO、S及び NR_7 (ここで、 R_7 は水素原子又は低級アルキル基を表わす)から選ばれるヘテロ原子をさらに含んでいてもよい複素環式基」を表わす場合の該複素環式基の例としては、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル、4-メチルピペラジニル、4-エチルピペラジニル基等の $5\sim6$ 員の複素環式基を挙げることができる。

前記式(I)の化合物において好ましい群の化合物は、 R_2 が C_1 ~ C_3 アルキル基、殊にメチル基を表わす化合物である。この好適群の化 合物において、さらに、 R_3 は低級アルキル基を表わし且つ R_4 は低級アルキル基、低級アルカノイル基、又は低級アルカンスルホニル基を表わすことが好ましい。また、 R_5 は水素原子を表わし且つ R_6 はインドール環の5-位に存在する低級アルキル基、低級アルコキシ基及び-NHR $_{81}$ (ここで R_{81} は水素原子、低級アルカノイル基又は低級アルカンスルホ

ニル基を表わす)から選ばれる置換基を表わすか、或いは R_5 及び R_6 は 一緒になつて 5、6 - 低級アルキレンジオキシ基を表わすことが好ましい。

しかして、この好適群の化合物の中でも特に好ましいものとしては、

5 式

式中、

10

20

 R_{61} はメチル基、メトキシ基、アミノ基、アセチルアミノ基又はメタンスルホニルアミノ基を表わす、

15 で示される化合物及びその塩が挙げられる。

本発明により提供される前記式(I)の化合物の代表例を示せば次のとおりである。

			•	R ₃	
	化合物 NO.	Rı	R ₂	-N R ₄	R ₅ 、R ₆
	1 ·	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	Н
5	2	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	4-C1
	3	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-Br
	4	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-F
	5	CH ₃	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-CH ₃
	6	CH ₃	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-CH(CH ₃) ₂
1 0	7	CH ₃	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-0CH ₃
	8	CH ₃	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	6-0CH ₃
	9	CH3	CH ₃	$-N(CH_3]_2$	7-0CH ₃
	10	СНз	СН3 .	$-N(CH_3)_2$	5-0C0CH ₃
	11	CH3	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-0CH2C6H5
1 5	12	CH ₃	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-SCH ₃
	13	CH3	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-CF ₃
	14	CH3	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-CN
	15	CH ₃	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5 - NO ₂
	16	CH ₃	CH3	-N(CH ₃) ₂	5-NH ₂
20	17	CH ₃	CH3	$-N(CH_3)_2$	7-NH ₂
	18	CH ₃	CH3	-N(CH ₃) ₂	5-NHCH ₃
	19	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	$5-N(C_2H_5)_2$
	20	СНз	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	7-NHCH ₂ C ₆ H ₅
	21	CH ₃	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-NHCOCH ₃
	22	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH(NH ₂)C

	23	CH3	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH 2CH 2COOH
	24	CH ₃	CH3	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH2OCOCH3
	25	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	7-NHCOOCH=CH ₂
	26	CH3	CH3	-N(CH ₃) ₂	6-NHCOC ₆ H ₅
5	27	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-NHSO2CH3
	28	СНз	CH ₃	$-N(CH_3)_2$	5-NHSO2C6H5
	29	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	4-C1,5-NH ₂
	30	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-NH ₂ ,6-OCH ₃
	31	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₃ ,6-0CH ₃
1 0	32	CH ₃	CH3	-N(CH ₃) ₂	4-0-CH ₂ -0-5
	33	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-0-CH ₂ CH ₂ -0-6
	34	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃)(COCH ₃)	5-NH ₂
	35	CH3	CH ₃	-N(CH ₃)(COCH ₃)	5-NHCOCH ₃
	36	CH ₃	CH ₃	-N(CH ₃)(COCH ₃)	5-NHSO2CH3
1 5	37	СНз	СНз	$-N(CH_3)(SO_2CH_3)$	5-0CH ₃
	38	СНз	CH ₃	$-N(CH_3)(SO_2CF_3)$	5-NHSO ₂ CH ₃
	39	СНз	CH ₃	-NHCH ₃	5-CH ₃
	40	CH ₃	CH ₃	-NHCH(CH ₃) ₂	5-NHCOCF ₃
	41	CH3	CH ₃	-NHCH(CH ₃) ₂	5-0CH(CH ₃) ₂
2 0	42	CH3	CH3	-NHC(CH ₃) ₃	5-NH ₂ CHO
	43	CH ₃	CH3	-NHCOCH ₃	5-0-CH ₂ -0-6
	44	CH ₃	CH ₃	-NHCOCH ₃	5-NHSO ₂ CH ₃
	45	CH ₃	CH ₃	-NHSO ₂ CF ₃	5-0CH
	46	CH3	CH ₃	-NHSO₂CH₃	5-NHSO ₂ CH ₃
	47	CH ₃	CH ₃	-NHSO ₂ CH ₃	6-0CH ₃

	48	CH ₃	CH ₃	-NHSO₂CH ₃	5-CH ₃
	49	CH ₃	CH ₃	- N	5-0CH ₃
	50	CH ₃	CH ₃	- N	5-0CH ₃ 6-0CH ₃
5	51	CH ₃	CH ₃	- N	5-CH ₃
	52	CH3	CH ₃	- N	5-NHCOCH ₃
	53	СНз	CH ₃	- N	5-NHSO ₂ CH ₃
1 0	54	СНз	CH ₃	- N	5-0-CH ₂ -0-6
	55	СНз	CH ₃	- N	4-C1、5-NH ₂
•	56	CH ₃	CH ₃	- N	7-CH ₃
1 5	57	СНз	CH ₃	- N_O	5-CH ₃
	58	CH ₃	· CH ₃	- N_O	5-NH ₂
	59	CH ₃	CH ₃	- N_S	5-0CH _s
	60	CH ₃	CH ₃	- N N-CH ₃	5-0CH ₃
20	61	CH ₃	CH ₃	- N N-CH ₃	5-NH ₂
	62	CH ₃	CH ₃	- N N-CH ₃	5-NHCOCH ₃
	63	CH ₃	CH ₃	- N N-CH ₃	5-NHSO ₂ CH ₃

	64	CH ₃	CH ₃	- N N-	C ₂ H ₅ 5-0-CH ₂ -0-6
	65	CH ₃	СНз	- N_N-	C_2H_5 5-N(C_2H_5) ₂
_	66	CH3	C_2H_5	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₃
5	67	CH ₃	C_2H_5	-N(CH ₃) ₂	5-CH ₃
	68	CH ₃	C ₃ H ₇	-N(CH ₃) ₂	H
	69	C_2H_5	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-NH ₂
	70	C2H5	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₃ ,6-0CH ₃
	71	CH ₃	Н	-N(CH ₃) ₂	4-C1
1 0	72	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-Br
	73	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-F
	74	CH₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-CH ₃
	75	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-CH(CH ₃) ₂
	76	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₃
15	77	CH ₃	H .	-N(CH ₃) ₂	7-0CH ₃
	78	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-0C0CH ₃
	79	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₂ C ₆ H ₅
20	80	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-SCH ₃
	81	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-CF ₃
	82	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-CN
	83	CH3	H	-N(CH ₃) ₂	5-NO ₂
	84	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-NH ₂
	85	CH ₂	H	-N(CH ₃) ₂	5-NHCH ₃
	86	CH3	H	-N(CH ₃) ₂	5-N(C ₂ H ₅) ₂

	87	CH ₃	H .	-N(CH ₃) ₂	7-NHCH ₂ C ₆ H ₅
	88	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH ₈
	89	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH(NH ₂)CH ₃
	90	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH ₂ CH ₂ COOH
5	91	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH ₂ OCOCH ₃
	92	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	7-NHCOOCH=CH ₂
	93	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	6-NHCOC ₆ H ₅
	94	СНз	H	-N(CH ₃) ₂	5-NHSO ₂ CH ₃
	95	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	4-C1,5-NH ₂
1 0	96	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-0CH3-6-0CH3
	97	СНз	H	-N(CH ₃) ₂	4-0-CH ₂ -0-5
	98	CH ₃	H	-N(CH ₃) ₂	5-0-CH ₂ CH ₂ -0-6
	99	CH ₃	H	$-N(CH_3)(COCH_3)$	5-NH ₂
	100	СН₃	H	-N(CH ₃)(COCH ₃)	5-NHCOCH ₃
1 5	101	CH3	H	$-N(CH_3)(COCH_3)$	5-NHSO ₂ CH ₃
	102	CH ₃	H	-N(CH ₃)(SO ₂ CH ₃)	5-CH ₃
	103	CH ₃	H	$-N(CH_3)(SO_2CF_3)$	5-NH ₂
	104	CH ₃	H	$-\mathrm{NH}(\mathrm{CH_3})(\mathrm{SO_2CF_3})$	5-NHSO ₂ CH ₃
	105	CH ₃	H	-NHCH(CH ₃) ₂	5-NHCOCF ₃
2 0	106	CH ₃	H	-NHCH(CH ₃) ₂	5-CH ₃
	107	CH ₃	H	-NHC(CH ₃) ₃	5-NH ₂ CHO
	108	CH3	H	-NHCOCH ₃	5-0-CH ₂ -0-6
	109	СН₃	H	-NHCOCH ₃	5-NH ₂
	110	CH ₃	H	-NHSO ₂ CH ₃	5-CH ₃
	111	CH ₃	H	-NHSO ₂ CH ₃	5-NHSO ₂ CH ₃

	112	CH3	H	-NHSO ₂ CH ₃	5-0CH ₃
	113	CH3	H	-NHSO ₂ CF ₃	5-CH ₃
	114	CH ₃	H	- N	5-OCH ₃
5	115	CH ₃	H	- N	5-OCH ₃ ,6-OCH ₃
	116	CH ₃	H	- N	5-CH ₃
	117	CH ₃	H	- N	5-NH ₂
	118	CH ₃	Н.	- N	5-NHSO ₂ CH ₃
1 0	119	СНз	H	- N	5-0-CH ₂ -0-6
	120	CH ₃	Н	- N	4-C1、5-NH₂
	121	CH3	H	- N	5-CH ₃
1 5	122	CH ₃	H	- N_O	5-0CH ₃
	123	CH ₃	H	- N_O	5-NH ₂
	124	СНз	H	- N_S	5-0CH ₃
2 0	125	CH ₃	H	- N_N-CH ₃	5-OCH ₃
	126	CH ₃	H	- N_N-CH ₃	5-NH ₂
	127	CH ₃	H	- N_N-CH ₃	5-NHCOCH ₃
	128	СНз	Н	- $N \longrightarrow N - C_2 H_5$	5-N(C ₂ H ₅) ₂

	129	C_2H_5	H	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₃
	130	C_2H_5	H	-N(CH ₃) ₂	5-NHCOCH ₃
	131	SCH3	H	$-N(CH_3)_2$	5-CH ₃
5	132	SCH ₃	H	-NHCOCH ₃	5-NHCOCH ₃
	133	S-n-C ₄ H ₉	H	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₃
	134	S-n-C ₄ H ₉	H	-NHCH ₃	5-0CH ₃
	135	S-n-C ₄ H ₉	H	-N(CH ₃)(COCH ₃)	5-F
	136	S-n-C ₄ H ₉	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-NH ₂
1,0	137	S-n-C ₄ H ₉	CH ₃	-NHSO ₂ CH ₃	5-CH ₃
	138	SC ₆ H ₅	H	-N(CH ₃) ₂	5-CH ₃
	139	SC ₆ H ₅	H	-NHCH(CH ₃) ₂	5-NHSO ₂ CH ₃
	140	SC ₆ H ₅	H	-NHCOCH ₃	5-OCH(CH ₃) ₂
	141	SC ₆ H ₅	H	-NHSO ₂ CH ₃	5-0-CH ₂ -0-6
1 5	142	SC ₆ H ₅	H	-NHSO ₂ CF ₃	5-0CH ₃
	143	SC_6H_5	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-0CH ₃
	144	SC ₆ H ₅	CH ₃	-N(CH ₃) ₂	5-NH ₂
	145	SC ₆ H ₅	CH ₃	-NHCOCH ₃	5-NHCOCH ₃
•	146	SC ₆ H ₅	CH ₃	-N(CH ₃)(COCH ₃)	5-F

式(I)の化合物は塩として存在することができ、そのような塩の例としては、ナトリウム、カリウム等の金属塩又は塩酸、硫酸、リン酸等の無機酸或いは酢酸、クエン酸等の有機酸との塩等が挙げられ、中でも 製薬学的に許容しうる塩が好ましい。

前記式(I)の化合物は、それ自体既知のフィッシャー - インドール

合成法に従って製造することができ、具体的には、例えば式

$$R_{6}$$

$$R_{5}$$

$$NH-NH_{2}$$

5

式中、 R_5 及び R_6 は前記の意味を有する、のフェニルヒドラジン化合物又はその塩を式

$$R_{1}-CH_{2}CO - OH$$

$$N-R_{3}$$

$$R_{4}$$

式中、尺₁、尺₂、尺₃及び尺₄は前記の意味を有する、

の化合物又はその塩と反応させ、得られる式

1 5

10

$$R_{5}$$

$$R_{1}$$

$$CH_{2}$$

$$R_{2}$$

$$OH$$

$$N-R_{3}$$

$$R_{4}$$

20

式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 及び R_6 は前記の意味を有する、の化合物を環化することにより製造することができる。

上記反応において、式(Ⅱ)の化合物又はその塩と式(Ⅲ)の化合物 又はその塩との反応は、通常適当な溶媒中で、例えば、メタノール、エ

20

タノール、プロパノール、イソプロパノールの如きアルコール類;テトラヒドロフラン、ジオキサンの如きエーテル類等の中で、或いはこれらの溶媒の2種以上の混合溶媒等の中で行なうことができる。反応温度は臨界的ではなく使用する出発原料の種類や溶媒の種類等に応じて広範に変えることができるが、一般には室温乃至反応混合物の還流温度、好ましくは50℃乃至反応混合物の還流温度の範囲内の温度で反応を行なうことが望ましい。

また、上記の反応は適宜酸触媒の存在下に行なうことができる。使用しうる酸触媒としては、例えばトリフルオロ酢酸、氷酢酸の如き有機酸:塩酸、硫酸の如き無機酸等が挙げられ、これら触媒は一般に式(Π)の化合物1モル当り、 $1/1000\sim10$ 、好ましくは $1/10\sim1$ モル程度の量で使用することができる。尚、上記式(Π)の化合物を塩酸塩又は硫酸塩の形態で用いる場合、上記酸触媒は特に必要はない。

式(II)の化合物又はその塩に対する式(II)の化合物又はその塩の使用量も特に制限されるものではないが、式(II)の化合物又はその塩1モル当り式(III)の化合物又はその塩は通常1~2モル、特に1~1.1モルの割合で使用するのが有利である。

上記の反応により前記式 (IV) の化合物が生成し、このものはそのまま或いは常法に従い一旦反応混合物から分離した後、環化反応に付すことができる。

式 (IV) の化合物の環化は、溶媒の不在下に又は適当な溶媒、例えば塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラクロロエタンの如きハロゲン化炭化水素類等の中で、式 (IV) の化合物をポリリン酸(五酸化リンとリン酸の任意の割合の混合物も含む)又はその有機エステル(例

えば、ポリリン酸エチルエステルのようなポリリン酸の低級アルキルエステル、ポリリン酸のトリメチルシリルエステルのようなポリリン酸のトリアルキルシリルエステル)、又はルイス酸例えば四塩化スズ、四塩化チタン等で処理するか、或いは式(IV)の化合物を酸性アルコール溶媒で処理することにより行なうことができる。前者のポリリン酸もしくはその有機エステル又はルイス酸での処理は、一般に40~150℃、好ましくは60~120℃の温度で行なうことができ、後者の酸性アルコール溶媒(例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、エチレングリコールの如きアルコール類中に無水塩化水素を飽和させたもの等)による処理は一般に室温乃至反応混合物の還流温度、好ましくは50℃乃至反応混合物の還流温度で行なうことができる。

上記ポリリン酸もしくはその有機エステル又はルイス酸の使用量は臨界的ではないが、通常、式(IV)の化合物に対して少くともほぼ等重量、好ましくは5~50倍重量の過剰量で使用するのが有利である。また、

上記酸性アルコール溶媒は該アルコール溶媒中の酸の当量として、式 (IV) の化合物1モル当り少くともほぼ1当量、好ましくは大過剰量の 割合で使用することができる。

上記環化反応により本発明の式(I)の化合物が良好な収率で得られる。

20 かくして得られる式(I)の化合物はそれ自体既知の方法に従い、例 えば抽出、沪過、蒸留、再結晶、カラムクロマトグラフィー、薄層クロ マトグラフィー等の方法により反応混合物から分離し及び/又は精製す ることができる。

上記反応において、出発原料として使用される前記式(Ⅱ)の化合物

10

15

20

は大部分既知のものである。

一方、前記式 (III) の化合物は新規な化合物であり、例えば下記反応 式Aに従って合成することができる

反応式A

 R_1-CH_2CO R_2 OH (V)

二トロ化

 $R_1 - C H_2 C O - O H$ $N O_2$ (VI)

還元

 R_1-CH_2CO OH NH_2 (VII)

$$R_{1}-CH_{2}CO \longrightarrow OH$$

$$N-R_{3}$$

$$R_{4}$$

$$(III)$$

上記各式中、R₁、R₂、R₃及びR₄は前記の意味を有する。

上記反応式Aにおいて、式 (V) の化合物のニトロ化は、例えば無水 酢酸中、硝酸で処理することにより行なうことができ、得られる式 (VI) の化合物の還元は、例えばメタノール、エタノール等の溶媒中、ラネー ニッケル等の触媒の存在下に水素で処理することにより行なうことがで きる。かくして得られる式 (VII) の化合物から式 (Π) の化合物への 変換は、基R $_3$ 、R $_4$ の種類に応じて、反応それ自体が既知の種々の方法 で行なうことができる。例えば、

- i) R₃、R₄が各々低級アルキル基を表わす場合には、例えば、ト 15 リエチルアミン等の塩基の存在下に低級アルキルハライドを反応させる ことにより、
 - ii) R₈が水素原子でR₄が低級アルキル基を表わす場合には、例えば、トリエチルアミン等の塩基の存在下に低級アルキルハライドを反応させるか、或いは、R₄が第2級アルキル基である場合には、例えば、ジ低級アルキルケトンと水素化シアノホウ素ナトリウムによって還元アルキル化することにより、
 - - iv) R_sが低級アルキル基でR₄がアシル基を表わす場合には、上記ii)

15

20

のアルキル化とiii)のアシル化を願次行なうことにより、

v) R_3 と R_4 がそれらが結合する窒素原子と一緒になって複素環式基を表わす場合には、例えば、O、S及び NR_7 をアルカン鎖中に含んでいてもよい1, ω -ジハロアルカンをトリエチルアミン等の塩基の存在下に反応させるか、或いは1, ω -ジヒドロキシアルカンと塩化水素ガスで処理することにより、

行なうことができる。

これにより、前記反応における出発原料である式 (Ⅲ) の化合物を合成することができる。

本発明の式(I)の化合物は、また別法として、前記式(VII)の化合物又はその塩と前記式(II)のフェニルヒドラジン化合物又はその塩とを前述したフィッシャーインドール合成法に従って反応させることにより製造することができる下記式

$$R_{5}$$
 R_{1}
 R_{2}
 OH
 OH

式中、 R_1 、 R_2 、 R_5 及び R_6 は前記の意味を有する、 で示される2-フェニルインドール化合物のフェニル基の5-位のアミノ基を、前記式 (VII) の化合物から前記式 (Π) の化合物への変換について述べたと同様の方法で変換することにより製造することもできる。この上記別法において、中間体として得られる上記式 (VIII-a) の 化合物は、前記式 (VI) の化合物と前記式 (Ⅱ) のフェニルヒドラジン 化合物又はその塩とを前述したフィッシャーインドール合成法に従って 反応させることにより製造されうる下記式

$$R_{5}$$
 R_{1}
 R_{2}
 OH
 NO_{2}
 OH

10 式中、R₁、R₂、R₅及びR₆は前記の意味を有する、

で示される化合物を、前記式(VI)の化合物の還元と同様の方法で還元することにより合成することもできる。

従つて、上記別法において、中間体として得られる前記式 (VIII - ® 又は (VIII - b) の化合物、すなわち下記一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_{5} & R_{1} \\
R_{5} & H \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
O H
\end{array}$$
(VIII)

20

15

式中、Yはニトロ基またはアミノ基を表わし、 R_1 、 R_2 、 R_5 及び R_6 は前記の意味を有する、

の化合物には、本発明の目的とする式(I)の化合物を製造する際の 合成中間体として特に有用な化合物である。

更に、上記式 (VIII) において Yがアミノ基を表わす場合の式 (VIII) の化合物、すなわち前記式 (VIII-a) の化合物は、合成中間体として有用なばかりでなく、それ自身優れたリポキシゲナーゼ阻害作用をも有している。

上記の如くして得られる式(I)の化合物において、 R_5 及び R_6 のうちの少くとも1つが水素原子である場合には、該水素原子を通常の芳香環の二トロ化法に従い [例えばジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー(J. Org. Chem.)、 $31865^{\circ}69$ 頁(1966年)参照]、例えば、濃硫酸中で硝酸カリウムと反応させることにより二トロ基と置換することができ、また、 R_5 又は R_6 が二トロ基である場合には、常法に従い [例えば、オーガニック・シンセシス・コレクティブ・ボリウム I(Org. Synth. Coll. Vol. I)、240-241頁(1948年)参照] 該二トロ基を接触還元することによりアミノ基に変えることができ、さらに、 R_5 又は R_6 が臭素原子である場合には、該臭素原子はそれ自体既知の反応を用い [例えばテトラヘドロン(Tetrahedron)、2383823-3827頁(1967年)参照]、シアン化銅(I)で処理することによりシアノ基に変えることができる。

さらにまた、式(I)の化合物のインドール環上のアミノ基は、通常のアミノ基のアルキル化法[例えばアンナーレン・デル・ヘミー(Ann.)、598巻174-185頁(1956年)参照]により、該アミノ基をモノ・もしくはジ・(低級アルキルもしくはアラルキル)アミノ基に変えることができ、通常のアミノ基のアシル化法(例えば、ベリヒテ・デア・ドイチェン・ヘミシェン・ゲゼルシャフト(Ber.)、71巻1480-1481頁(1938年)参照]により該アミノ基をアシルアミ

20

ノ基に変えることができる。この反応において、該アシル基が遊離のアミノ基を含んでいる場合には、該アミノ基は予め既知の保護基、例えばベンジルオキシカルボニル基、 t ・ ブトキシカルボニル基等により保護しておいて、アシル化反応を行なった後に該保護基を離脱せしめるようにすることが望ましい。

また、 R_5 又は R_6 がアシルアミノ基である場合には、常法に従い [例えば、オーガニック・シンセシス・コレクテイブ・ボリウム I (Org. Synth. Coll. Vol. I)、 $111\sim113$ (1932年)参照] 該アシルアミノ基を加水分解に付して遊離のアミノ基に変換することもできる。

以上に述べた方法で製造される式(I)の化合物は、必要に応じて、その塩に変えることができる。式(I)の化合物の塩への転換は、それ自体既知の方法により、例えば溶媒の不在下又は適当な不活性溶媒中で、常法に従い、酸又は無機の塩基により処理することにより行なうことができる。 以上に説明した本発明により提供される前記式(I)の化合物は、生体膜中に存在する多価不飽和脂肪酸のリポキシゲナーゼ、特に5・リポキシゲナーゼをより選択的に阻害することにより、リポキシゲナーゼ系代謝物の生成のみを阻害する作用を有している。従って、本発明の式(I)の化合物は、リポキシゲナーゼ系代謝物の関与により引き起こされる、生体にとって望ましくない種々の生理作用を制御するのに有用である。

特に本発明の化合物は、経口投与した場合に吸収もよく、且つ代謝も うけにくい(従って、生体内で不活性化されにくい)という著しい特徴 を有しており、極めて有用である。

20

更に、本発明の式(I)の化合物は、生体内の活性酸素を消去する作用をも併せもっているというユニークな特徴を有している。

従って、本発明により提供される式(I)の化合物は、抗喘息剤、抗アレルギー剤(アレルギー性皮膚炎、アレルギー性鼻炎、じんま疹、胃腸管アレルギー、食品アレルギー等の予防、治療)、抗炎症剤、抗リウマチ剤、抗血栓剤、動脈硬化症治療剤、くも膜下出血時の晩期攣縮治療剤、脳循環改善剤、心臓冠状血管改善剤、冠動脈性心臓疾患虚血性心筋梗塞治療剤、虚血性脳梗塞治療剤、免疫調整剤、潰瘍性大腸炎治療剤、皮膚乾癬症治療剤、移植拒絶反応抑制剤等として使用することができる。

本発明の前記式(I)の化合物が選択的な多価不飽和脂肪酸のリポキシゲナーゼ阻害作用を有することは、以下の動物実験により立証することができる。

(1) リポキシゲナーゼ及びシクロオキシゲナーゼ阻害作用の測定

5 - リポキシゲナーゼ (5 - LO) 及びシクロオキシゲナーゼ (CO) 活性に対する本発明化合物の抑制作用を、Siegelらの方法[Prostagla ndins、21巻、123頁 (1981年)] に従って測定した。

すなわち、カラゲニン胸膜炎を誘発したラットの胸腔から採取した浸出液中の白血球(90%以上は多形核白血球であり、5・リポキシゲナーゼを多量に含んでいる)を、100mM塩化ナトリウムを含有する50mMトリス塩酸緩衝液(pH7. 4)に懸濁した。この白血球懸濁液の一定量に、被検薬、¹⁴Cアラキドン酸及びカルシウムイオノフオア(A₂₃₁₈₇)及び1mM塩化カルシウムを加え、2分間インキュベーションし、その際生成する¹⁴Cアラキドン酸代謝物を薄層クロマトグラフィー(シリカゲル、プラスチック板、展開溶媒;ヘキサン:ジエチルエー

テル:酢酸=40:60:2)により分画した。薄層板をX線フィルムに露光させた後、標準品との比較により、各アラキドン酸代謝物画分を同定し、各対応画分及びその他の放射能活性画分を採取した。そして、液体シンチレーション・カウンターにより各画分の放射能活性を測定し、全体射能に対する条画分の放射能の百分率を求めた(佐成窓) この生

な放射能に対する各画分の放射能の百分率を求めた(生成率)。この生成率を指標として各画分の合成能に対する被検薬の阻害率を求めた。

5 - LO活性は、5 S - ヒドロキシ - 6,8,11,14 - エイコサテトラエン酸 (5 - HETE) 及び5 S,12 R - ジヒドロキシ - 6.8, 10,14 - エイコサテトラエン酸 (5,12 - diHETE) の生成を指標とし、CO活性は、12 - ヒドロキシ-5,8,10-ヘプタデカトリエン酸 (HHT) の生成を指標とした。

また被検薬はすべて10%ジメチルスルホキシド溶液に溶解して用いた。なお、アッセイ系でのジメチルスルホキシドの最終濃度は2.5%となる。

結果を下記表に示す。ここで、5-LO阻害作用は、5-HETE及び5,12-diHETEの生成を50%阻害する濃度(IC50)で表わす。なお、本アッセイにおいて、5-LO阻害作用を示す濃度では、本発明の式(I)の化合物はいずれもCO阻害作用を示さなかった(HHTの生成は全く阻害されなかった)。

20

化合物の実施例No. 5-LO阻害作用IC₅₀ (μM)

1 1.4 3 4.0 4 0.9

麦

5	2.1
6	1.2
7	3.5
8 .	1.9
1.0	1.6

かくして、本発明の式(I)の化合物は、リポキシゲナーゼ系代謝産物の関与により引き起こされる種々の疾病の処置または予防のために、 人間その他の温血動物に対し、経口投与、非経口投与(例えば筋注、静注、皮下投与、直腸投与など)又は局所投与することができる。

10

本発明の式(I)の化合物は、薬剤として用いる場合、経口、非経口 投与又は局所投与に適した種々の形態に製剤することができる。例えば、 本発明の化合物は、この種薬剤に通常使用される無毒性の賦形剤、結合 剤、滑沢剤、崩壊剤、防腐剤、等張化剤、安定化剤、分散剤、酸化防止 剤、着色剤、香味剤、緩衝剤、噴射剤、界面活性剤等の添加剤を使用し て製剤することができる。

かかる薬剤は、その用途に応じて錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、丸剤、トローチ錠、坐剤、軟膏、貼布剤、注射剤、シロップ剤、エアゾール剤等のいずれかの製剤形態に調製することができる。しかして、使用し得る無毒性の上記添加物としては、例えばでん粉、ゼラチン、ブドウ糖、乳糖、果糖、マルトース、炭酸マグネシウム、タルク、ステアリン酸マグネシウム、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースまたはその塩、アラビアゴム、ポリエチレングリコール、p・ヒドロキシ安息香酸アルキルエステル、シロップ、エタノール、プロピレング

リコール、ワセリン、カーボワックス、グリセリン、塩化ナトリウム、 亜硝酸ソーダ、リン酸ナトリウム、クエン酸、ジクロロジフルオロメタ ン、1.2 - ジクロロテトラフルオロエタン、ソルビタントリオレエー ト等が挙げられる。該薬剤はまた、治療学的に有用な他の薬剤を含有す ることができる。

本発明の式(I)の化合物の投与量は、対象とする人間をはじめとする温血動物の種類、投与経路、症状の軽重、医者の診断等によって広範に変えることができるが、一般には1日当り、0.1~50mg/kg、好適には0.5~20mg/kgとすることができる。しかし、上記の如く患者の症状の軽重、医者の診断に応じて、上記範囲の下限よりも少ない量又は上限よりも多い量を投与することはもちろん可能である。上記の投与量は1日1回又は数回に分けて投与することができる。

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明する。

実施例 1

- (a) 3-メチル・4-ヒドロキシプロピオフェノン200gの無水酢酸1.6 ℓ溶液に、氷冷下硝酸80mℓを徐々に滴加した。滴加終了後、同温にて1時間撹拌し、反応溶液を氷水に注いだ後、結晶をろ取して、3-メチル・4-ヒドロキシ・5-ニトロプロピオフェノン171gを得た。
- 20 融 点:105.8~106.5℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3216, 1688, 1614, 1534, 1322,

1260, 1248, 1140

Mass. $m/z : 209 (M^+) \ 180 (base peak)$

NMR, SPPM CDCI 3

- 1.24 (t, 3H, J = 7Hz), 2.38 (s, 3H), 2.98 (q, 2H, J = 7Hz), 8.08 (d, 1H, J = 2Hz), 8.57 (d, 1H, J = 2Hz), 11.21 (s, 1H)
- (b) 3-メチル-4-ヒドロキシ-5-ニトロプロピオフェノン 88.8gのエタノール1 & 懸濁液にラネーニッケルを加え、水素雰囲気 下、室温にて2時間撹拌する。触媒ろ去後、エタノールを留去し、エーテルを加える。析出結晶をろ取して、3-メチル-4-ヒドロキシ-5-アミノプロピオフェノン70.3gを得た。
- l R. ν KBr : 3384、3316、1680、1174

Mass, $m/z : 179 (M^+) \cdot 150$ (base peak)

NMR, $\delta_{(cD_3)_2}^{ppm}$

- 1.05 (t, 3H, J = 7.5 Hz), 2.16 (s, 3H), 2.84 (q, 2H, J = 7.5 Hz), 5.70~6.50 (bs, 3H,),7.02 (bs, 1H), 7.08 (bs, 1H),
- (c) 3-メチル・4-ヒドロキシ・5-アミノプロピオフェノン
 10.2gのメタノール300m ℓ 溶液にトリエチルアミン17.3g及
 びヨウ化メチル40.5gを加え、3時間加熱還流した。メタノール留
 去後、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水にで洗浄
 し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。

 δ

10

15

20

ロキシ・5 - ジメチルアミノプロピオフェノン7.5 gを結晶として得た。

融 点:48.2~50.5℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3308, 1674, 1258, 1242, 1154

Mass, $m/z : 207 (M^{+}) , 178 (base peak)$

NMR, Sppm cdci 3

1.21 (t, 3H, J = 7Hz), 2.30 (s, 3H),

2.67 (s, 6H), 2.93 (q, 2H, J=7Hz),

 $4.50 \sim 5.40$ (bs. 1H), 7.59 (bs. 1H),

7.71 (bs. 1H)

(d) 3・メチル・4・ヒドロキシ・5・ジメチルアミノプロピオフェノン塩酸塩670mg及びp・メトキシフェニルヒドラジン塩酸塩550mgにイソプロピルアルコール15mℓを加え、5時間加熱還流した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、弱アルカリ性とした後水を加えた。析出した結晶をろ取した後、塩酸塩化し、メタノール・エーテルにて再結晶して、2・(3・メチル・4・ヒドロキシ・5・ジメチルアミノフェニル)・5・メトキシ・3・メチルインドール塩酸塩680mgを得た。

融 点:219.6~221.0℃

I R, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3308, 3108, 1488, 1218

Mass, m/z:310 (M^+ , base peak),

295

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

2.38 (s, 6H), 3.20 (s, 6H), 3.78 (s, 3H), 6.73 (d, d, 1H, J = 2Hz, J = 9Hz), 6.98 (d, 1H, J = 2Hz), 7.24 (d, 1H, J = 9Hz), 7.51 (bs, 1H), 7.84(bs, 1H), 10.00~11.01, 11.01 (bs, s, 2H)

実施例 2

10

20

- (a) 3-メチル-4-ヒドロキシ-5-アミノプロピオフェノン 5.0g及びp-メトキシフェニルヒドラジン塩酸塩5.36gにイソプロピルアルコール150mℓ及び21.75%塩酸-イソプロピルアルコール5.2gを加え、5時間加熱、還流した。イソプロピルアルコール100mℓを濃縮した後水200mℓを加え、析出した結晶をろ取して、<math>2-(3-メチル-4-ヒドロキシ-5-アミノフェニル)-5-メトキシ-3-メチルインドール塩酸塩7.86gを得た。
- is 融点:211.1~212.7℃
 IR,ν^{KBr}:3405、1488、1220

Mass, m/z:282 (M^+ , base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{ppm}$:

2.32, 2.35 (s, 6H), 3.78 (s, 3H), 6.71 (d, d, 1H, J = 2.4 Hz, 8.6 Hz), 6.96 (d, 1H, J = 2.4 Hz), 7.22 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.36 (bs. 1H), 7.45 (bs.

1H) $\sqrt{8.80} \sim 10.30$ (bs. 3H) $\sqrt{10.90}$

(bs, 1H)

(b) 2-(3-メチル・4-ヒドロキシ・5-アミノフェニル)-5-メトキシ・3-メチルインドール塩酸塩1.0gのメタノール20 me溶液にトリエチルアミン250mg及び37%ホルムアルデヒド水溶液760mgを加えた後、水素化シアノホウ素ナトリウムを加えた。室温にて1時間撹拌した後、溶媒を留去し、10%塩酸水溶液を加えた。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にて中和後酢酸エチルにて抽出し、水洗した。無水硫酸マグネシウムにて乾燥後溶媒を留去し、塩酸塩とした後メタノール-エーテルにて再結晶して、2-(3-メチル・4-ヒドロキシ・5-ジメチルアミノフェニル)-5-メトキシ・3-メチルインドール塩酸塩590mgを得た。

実施例 3

10

20

3 - メチル・4 - ヒドロキシ・5 - ジメチルアミノプロピオフェノン 塩酸塩 9 7 0 m g及び p - アセトアミノフェニルヒドラジンスルホン酸 塩1.17 gを実施例2の(a)工程と同様に処理して、2 - (3 - メ チル・4 - ヒドロキシ・5 - ジメチルアミノフェニル) - 5 - アセチル アミノ・3 - メチルインドール塩酸塩785 m gを得た。

融 点:171.2~175.7℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3248, 1636, 1472

Mass, m/z:337 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$:

2.04 (s. 3H), 2.37 (s. 6H), 3.23 (s, 6H), 7.22, 7.53, 7.81, 7.92 (bs. 5H), 4.90~6.20, 9.78, 11.13 (bs. 3H)

実施例 4

2 - (3 - メチル - 4 - ヒドロキシ - 5 - ジメチルアミノフェニル) - 5 - アセチルアミノ - 3 - メチルインドール塩酸塩585mgにエタノール10mℓ及び濃塩酸10mℓを加え、一晩加熱還流した。炭酸水素ナトリウム水溶液にて弱アルカリ性とした後酢酸エチルにて抽出し、水洗した。無水硫酸マグネシウムにて乾燥後溶媒を留去し、塩酸塩化した。メタノール - 酢酸エチルにて結晶化して、2 - (3 - メチル - 4 - ヒドロキシ - 5 - ジメチルアミノフェニル) - 5 - アミノ - 3 - メチルインドール2塩酸塩390mgを得た。

10 融 点:260℃以上

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}: 3240, 2860, 1490,$

1468

Mass, m/z : 295 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

2.38, 2.40 (s, 6H), 3.20 (s, 6H), 6.97~8.00 (m, 5H), 9.70~10.93, 11.62 (bs, 4H)

実施例 5

15

2- (3-メチル-4-ヒドロキシ-5-ジメチルアミノ)-5-アミノ-3-メチルインドール700mgのピリジン5ml溶液に塩化メタンスルホニル310mgを加え、室温にて2時間撹拌した。反応溶液を氷水に注ぎ、酢酸エチル抽出し、水洗した。無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)にて精製した。塩酸塩化した後、酢酸

融 点:202.6~206.4℃

5 IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}: 3530, 3200, 3080, 1462, 1320,$

1272, 1148, 1140

Mass, $m/z : 373 (M^{+}) , 294 (base peak)$

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$:

2.37 (s, 6H), 2.87 (s, 3H), 3.19 (s, 6H), 7.01 (d, d, 1H, J = 2Hz, 8.6 Hz), 7.32 (d, 1H, J = 8.6Hz), 7.37 (d, 1H, J = Hz), 7.51 (b, s, 1H), 7.86 (b, s, 1H), 9.23, 9.80~10.50, 11.24 (bs. 3H)

実施例 6

10

1 5

20

3 - メチル・4 - ヒドロキシ・5 - ジメチルアミノプロピオフェノン 塩酸塩1.9g及び3,4 - メチレンジオキシフェニルヒドラジン塩酸塩 1.76gを実施例1の(d)工程と同様に処理して、2 - (3 - メチル・4 - ヒドロキシ・5 - ジメチルアミノフェニル) - 5,6 - メチレン ジオキシ・3 - メチルインドール塩酸塩1.73gを得た。

融 点:193.4~194.8℃

IR. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3276, 1504, 1472, 1304, 1252,

1186

Mass, $m/z : 324 (M^+) \ 309 (base peak)$

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

2.33, 2.35 (s, 6H), 3.20 (s, 6H),

5.92 (s, 2H), 6.85 (s, 1H),

6.95 (s, 1H), 7.46 (bs, 1H), 7.81

(bs, 1H), $9.65 \sim 10.70$, 11.04 (bs,

2H)

実施例 7

10

15

3 - メチル - 4 - ヒドロキシ - 5 - アミノプロピオフェノンをメタンスルホニルクロリドでメタンスルホニル化することにより合成される3 - メチル - 4 - ヒドロキシ - 5 - メタンスルホニルアミノプロピオフェノン800mg及びp - メトキシフェニルヒドラジン塩酸塩650mgを実施例1の(d)工程と同様に処理して、2 - (3 - メチル - 4 - ヒドロキシ - 5 - メタンスルホニルアミノフェニル) - 5 - メトキシ - 3 - メチルインドール870mgを得た。

融 点:140.2~141.0℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3492, 3448, 1486, 1312, 1296,

1220, 1148

 z_0 Mass, $m/z:360 (M^+), 281 (bese peak)$

NMR, $\delta_{(cD_3)_2}^{ppm}$:

2.28, 2.34 (s, 6H), 3.01 (s, 3H), 3.29 (s, 6H), 3.78 (s, 3H), 6.69 (d, d, 1H, J=2.4Hz, 8.8Hz) 6.94 (d, 1 H, J = 2.4 Hz), 7.20(d, 1 H, J = 8.8 Hz), 7.26 (d, 1 H, J = 2 Hz), 7.37 (d, 1 H, J = 2 Hz), 8.74, 8.86, 10.76 (bs. 3 H)

実施例 8

10

20

3・メチル・4・ヒドロキシ・5・アミノプロピオフェノンをアセトン及び水素化シアノホウ素ナトリウムで還元アルキル化することにより合成される3・メチル・4・ヒドロキシ・5・イソプロピルアミノプロピオフェノン塩酸塩940mg及びp・メトキシフェニルヒドラジン塩酸塩740mgを実施例1の(d)工程と同様に処理して、2・(3・メチル・4・ヒドロキシ・5・イソプロピルアミノフェニル)・5・メトキシ・3・メチルインドール塩酸塩1.14gを得た。

融 点:200.8~202.2℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3428, 3264, 1488, 1218

Mass, m/z:324 (M^+), 281 (base peak)

NMR. $\delta_{(CD_g),so}^{ppm}$:

1. 35 (d. 6H) 、 2. 34 、 2. 36 (s. 6H) 、 3. 78 (s. 3H) 、 3. 78 (n. 1H) 、 6. 70 (d. d. 1H, J = 2.4Hz, 8.8Hz)、 6.97 (d. 1H, J = 2.4Hz) 、 7.23 (d. 1H, J = 8.8Hz) 、 7.45 (bs. 1H) 、 7.54 (bs. 1H) 、 9.47 ~ 10.01 、 10.90 (bs. 3H)

実施例 9

(a) 3--トロー4-ヒドロキシプロピオフエノン3.0g及び

4-メトキシフエニルヒドラジン塩酸塩 3.3 g にイソプロピルアルコール 5.0 m ℓ を加え 5 時間加熱環流した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え弱アルカリ性とした後水を加え、析出した結晶をろ取して、2-(3-ニトロー4-ヒドロキシフエニル)-5-メトキシー3-メチルインドール4.22 g を得た。

融 点:179.5~182.5℃

IR, ν^{κΒτ}: 3444、1632、1552、1534、1404、 1302、1262、1216

Mass. m/z:298 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$:

15

20

2.38 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 6.74 (d, d, 1H, J=2.4Hz, 8.8Hz), 6.98 (d, 1H, J=2.4Hz), 7.23(d, 1H, J=8.6Hz), 7.25 (d, 1H, J=8.8Hz), 7.83 (d, 1H, J=2.2Hz, 8.6Hz) 8.12 (d, 1H, J=2.2Hz), 11.00 (bs, 2H)

融 点:216.7~218.2℃
IR. ν^{KBr}:3464、1484、1295、1214、

Mass. m/z : 268 (M⁺, base peak)

NMR. $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

2.34 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 6.60~ 7.73 (m, 7H), 10.50~11.28 (bs, 3H)

実施例 10

(a) 3-ニトロー4-ヒドロキシプロピオフエノンをラネーニッケル触媒下水素添加して得られた3-アミノー4-ヒドロキシプロピオフエノンをメタノールに溶かし、トリエチルアミン及びヨウ化メチルを加え3時間加熱還流した。反応後メタノールを留去し、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水にて洗浄後無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。酢酸エチルを留去後残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフイーにて精製して、3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシプロピオフエノンを得た。

融 点:72.0~73.0℃

15

20

(b) 3-3メチルアミノー4ーヒドロキシプロピオフエノン塩酸塩1.0g及び4ーメトキシフエニルヒドラジン塩酸塩0.87gを実施例9の(a) 工程と同様に処理し、酸塩塩化して、2-(3-3)メチルアミノー4-ヒドロキシフエニル)-5-メトキシー3-メチルインドール塩酸塩1.36gを得た。

融 点: $199.3 \sim 204.0 \, \text{℃}$ IR. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3450、3256、1486、1298、1218

Mass, m/z: 296 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$

2.37 (s, 3H), 3.17, 3.21 (s, 6H),

 $3.78 (s, 3H), 6.60 \sim 8.07 (m, 6H),$

11.02, $11.02 \sim 11.67$ (bs, 2H)

実施例 11

10

15

20

3-アミノ-4-ヒドロキシプロピオフエノン2.0 g及び3.4-メチレンジオキシフエニルヒドラジン塩酸塩2.74gにイソプロピルアルコール $20m\ell$ 及び27.26%塩酸-エタノール溶液 $2m\ell$ を加え、4.5時間加熱還流した。イソプロピルアルコール $10m\ell$ を留去した後水を加え、析出した結晶をろ取して、2-(3-アミノ-4-ヒドロキシフエニル)-5.6-メチレンジオキシー<math>3-メチルインドール塩酸塩2.42gを得た。

融 点:250℃以上

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3492, 3380, 3296, 1472, 1340,

1294

Mass, m/z : 282 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

2.29 (s, 3H), 5.90 (s, 2H), 6.60~ 7.50 (m, 5H), 7.60~9.00 (bs, 2H), 10.20, 10.77 (bs, 2H)

実施例 12

3-アミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン1.0g及び4-メチルフエニルヒドラジン塩酸塩1.1gを実施例11と同様に処理して、

2-(3-r = 1)-4-tドロキシフエニル)-3. 5-3 メチルインドール塩酸塩 340 m g を得た。

融 点:214.6~215.7℃

I R, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3 4 9 2 \, 3 3 8 0 \, 3 3 0 0 \, 1 5 1 2 \, 1 2 4 0

Mass, m/z: 252 (M^+ , base peak)

NMR. $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

2.31 (s, 3H), 2.37 (s, 3H), 4.63 (bs, 2H), 6.57~7.30 (m, 6H), 9.60, 10.61 (bs, 2H)

実施例 13

10

15

3-rミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン2.0g及びフエニルヒドラジン1.5gを実施例11と同様に処理して、2-(3-rミノー4-ヒドロキシフエニル)-3-メチルインドール塩酸塩1.22gを得た。

融 点:182.7~184.6℃

IR. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3484, 3380, 3296, 1514, 1456,

1276, 1240, 738

Mass, m/z : 238 (M⁺, base peak)

NMR. $\delta_{(CD_g)_2^{SO}}^{PPm}$:

2.35 (s,3H), 4.73~6.00 (bs,2H), 6.50~7.53 (m, 7H), 9.25, 10.78 (s, 2H)

実施例 14

3-アミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン2.0g及び4-アセ チルアミノフエニルヒドラジンスルホン塩酸 3.57gを実施例11と 同様に処理して、2-(3-アミノ-4-ヒドロキシフエニル)-5-アセチルアミノー3-メチルインドール塩酸塩2.85gを得た。

融 点:196.0~199.1℃

IR, ν KBr: 3436, 3296, 1646, 1484, 1304

Mass, m/z: 295 (M^+ , base peak)

NMR, δ.ppm (CD₂) 280

2.03 (s,3H), 2.33 (s,3H), 3.20 \sim

4.80 (bs, 2H), $7.00 \sim 7.90 \text{ (m, 6H)}$,

9.71, 10.67, 10.93 (bs, 3H)

実施例 1.5

10

3-アミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン2.0g及び4-メタ 15 ンスルホニルアミノフエニルヒドラジンスルホン酸塩4.1gを実施例 11と同様に処理して、2-(3-アミノ-4-ヒドロキシフエニル) - 5 - メタンスルホニルアミノ - 3 - メチルインドール塩酸塩 4.02 gを得た。

融 点:198.6~208.4℃

IR, ν KBr: 3416、3176、1468、1296、1146

Mass, m/z: 331 (M⁺), 252 (base peak)

NMR, δ^{ppm} (CD 3) 2 SO:

 $2.34 (s,3H), 2.87 (s,3H), 4.30 \sim$

10

5.70 (bs, 2H), 6.80~7.73 (m, 6H), 9.21, 10.87, 11.13 (bs, 3H)

実施例 16

3ージメチルアミノー4ーヒドロキシプロピオフエノン1.65g及 びフエニルヒドラジン塩酸塩1.23gにイソプロピルアルコール30 mlを加え、撹拌下22.1%塩酸ーイソプロピルアルコール溶液2.5 gを滴加し5時間加熱還流した。反応後溶媒を留去し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて中和した。酢酸エチルにて抽出後、塩酸塩化し、イソプロピルアルコールより再結晶して、2ー(3ージメチルアミノー4ーヒドロキシフエニル)ー3ーメチルインドール塩酸塩2.1gを得た。

融 点:217.0~219.5℃(分解)

IR. ν κετ: 3316、2976、1522、1470、1336、 1276、832、738

Mass, m/z: 266 (M⁺, base peak), 251

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{ppm}$:

2.39 (s,3H), 3.21 (s,6H), 6.80~ 8.15 (m,7H), 11.17, 11.20~11.72 (bs,2H)

20 実施例 17

3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン1g及び5、6-メチレンジオキシフエニルヒドラジン塩酸塩0.98gを実施例16と同様に処理して、2-(3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシフエニル)-5、6-メチレンジオキシ-3-メチルインドール塩酸塩1.

2gを得た。

融 点:170.0~172.5℃

I R, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3 3 3 2 、 3 2 8 8 . 3 0 4 0 、 1 5 4 8 、 1 4 7 2 、

1342, 1296, 1252, 1190, 1042,

836

Mass, m/z: 310 (M⁺, base peak), 295

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$

2.32 (s,3H), 3.18 (,6H), 5.92 (s,2H),

 $6.72 \sim 7.92$ (m, 5H), 10.92, $10.85 \sim$

11.42 (bs, 2H)

実施例 18

10

15

3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン<math>0.9g及び 4-フルオロフエニルヒドラジン塩酸塩<math>0.76gを実施例16と同様 に処理して、2-(3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシフエニル) -5-フルオロ-<math>3-メチルインドール塩酸塩0.25gを得た。

融 点:195.0~198.0℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3352, 3312, 2984, 1518, 1490,

1458, 1294, 1166, 832

Mass, $m/z : 284 (M^+, base peak), 269$

NMR, $\delta_{(CD_3)_2^{SO}}^{PPM}$:

2.36 (s.3H), 3.19 (s.6H), $6.70 \sim$

 $8.05 \text{ (m, 6H)}, 11.27, 10.10 \sim 10.70$

(bs, 2H),

実施例 19

3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン1g及び4-メチルフエニルヒドラジン塩酸塩0.82gを実施例16と同様に処理して、2-(3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシフエニル)-3.5

融 点:222.5~227.5℃(分解)

IR. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3272, 3060, 1456, 1294, 808

Mass, m/z: 280 (M^+ , base peak), 265

NMR, $\delta_{(CD_3)_2^{SO}}$:

2.36 (s,3H), 2.39 (s,3H), 3.20 (s, 6 H), 6.75~8.00 (m, 6H), 9.98, 9.90~ 10.70 (bs, 2H)

実施例 20

10

- 3 ージメチルアミノー4ーヒドロキシプロピオフエノン1.93g及び4ーアセチルアミノフエニルヒドラジンスルホン酸塩2.45gを実施例16と同様に処理して、2 ー (3 ージメチルアミノー4ーヒドロキシフエニル) ー5ーアセチルアミノー3ーメチルインドール1.9gを得た。
- 20 融 点:240.0~243.0°C (分解)
 IR,ν^{KBr}:3268、3028、1642、1556、1484

1472, 1294

Mass. m/z: 323 (M*, base peak), 308 NMR, $\delta_{(CD_z)_s}^{PPM}$:

2.03 (s,3H), 2.35 (s,3H), 3.20 (s,6H), 7.05~8.05 (m,6H), 9.72 (s,1H), 11.04, 10.15~11.6 (bs,2H)

実施例 21

3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン1g及び4-メタンスルホニルアミノフエニルヒドラジンスルホン酸塩1.5gを実施例16と同様に処理して、2-(3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシフエニル)-5-メタンスルホニルアミノー3-メチルインドール塩酸塩1.7gを得た。

10 融 点:236.7~239.7℃(分解)

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3376, 3292, 3144, 1488, 1316

1150

Mass, $m/z : 359 (M^+) , 280 (base peak)$

NMR, $\delta_{(cD_3)_2}^{ppm}$:

2.36 (s,3H), 2.86 (s,3H), 3.21 (s,6H), 6.90~8.05 (m,6H), 9.21 (s,1H), 11.20, 11.10~11.60 (bs,2H)

実施例 22

15

20

2-(3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシフエニル)-5-アセチルアミノ-3-メチルインドール塩酸塩1.2g、濃塩酸20ml及びエタノール60mlの混合物を20時間加熱還流した。冷却後析出する結晶をろ取し、メチノールーエタノールより再結晶して、2-(3-ジメチルアミノ-4-ヒドロキシフエニル)-5-アミノ-3-メチルイン

ドールジ塩酸塩1.1gを得た。

融 点:236℃以上(徐々に分解)

IR. ν ^{κ в г} : 3 3 3 2 、 2 9 0 4 、 1 4 6 2 、 1 4 3 6 、 1 2 9 8 1 2 7 8 、 8 3 0

Mass. $m/z : 281 (M^+, base peak), 266$

NMR, $\delta_{(CD_3)_2^{SO}}^{ppm}$:

2.39 (s,3H), 3.19 (s,6H), 6.95~ 8.05 (m, 6H), 10.25 (bs, 2H), 11.55 (s, 1H)

実施例 23

10

20

2-(3-r)-4-eドロキシフエニル)-5-rセチルアミノ-3-xチルインドール塩酸塩1.5gを実施例22と同様に処理して、2-(3-r)-4-eドロキシフエニル)-5-rミノ-3-xチルインドールジ塩酸塩1.3gを得た。

融 点:250℃以上

IR. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3368, 3280, 1496, 1294, 1286

Mass, m/z : 253 (M^+ , base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2^{SO}}^{PPM}$:

2.37 (s,3H), 6.95~7.83 (m,6H), 9.00~10.75 (bs,4H), 10.97, 11.45

(bs, 2H)

実施例 24

3-メチルアミノー4-ヒドロキシプロピオフエノン0.9g及び4

ーメトキシフエニルヒドラジン塩酸塩 0.88 g を実施例 9 o(a) 工程 と同様に処理して、2-(3-メチルアミノー4-ヒドロキシフエニル) -5-メトキシー3-メチルインドールを得た。

融 点:203.8~207.1℃

IR, ν κ ε τ : 3396, 3356, 2912, 1488, 1472,
1220, 796

Mass, m/z: 282 (M⁺, base peak), 267

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

2.34 (s,3H), 2.80 (s,3H), 3.77 (s,3H), 4.77 (bs,1H), 6.40~7.24 (m,6H), 9.30 (bs,1H), 10.63 (s,1H)

実施例 25

10

15

2 0

3-メチルー4-ヒドロキシー5-ジメチルアミノプロピオフエノン 2.0 g及び4-メチルフエニルヒドラジン塩酸塩1.76 gを実施例1 1 と同様に処理して、2-(3-メチルー4-ヒドロキシー5-ジメチルアミノフエニル)-3.5-ジメチルインドール塩酸塩2.32 gを 得た。

融 点:197.3~203.8℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3256, 1510, 1476, 1258, 1214

Mass, m/z: 294 (M^+ , base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$

2.37 (s,9H), 3.20 (s,6H), 6.80 \sim 7.9 3 (m, 5H), 9.80 \sim 10.50, 11.04 (bs, 10

15

2H)

実施例 26

3-メチルー4-ヒドロキシー5-アミノプロピオフエノン及び4-メタンスルホニルアミノフエニルヒドラジン塩酸塩を実施例2の(a)工程と同様に反応させて得られた2-(3-メチルー4-ヒドロキシー5-アミノフエニル)-5-メタンスルホニルアミノー3-メチルインドール5.0 gを、ピリジン20 m ℓ 中、無水酢酸1.55 gでアセチル化して、2-(3-メチルー4-ヒドロキシー5-アセチルアミノフエニル)-5-メタスルホニルアミノー3-メチルインドール3.52 gをアモルファス粉末として得た。

IR. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3324, 1646, 1148

Mass. $m/z : 387 (M^+) , 290 (base peak)$

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$

2.17 (s,3H), 2.27 (s,3H), 2.35 (s, 3H), 2.87 (s,3H), 6.86~7.60 (m,5 H), 9.17, 9.46, 9.92, 10.98 (s,4H)

実施例 27

3-メチルー4-ヒドロキシー5-メチルアミノプロピオフエノン及 び4-メタンスルホニルアミノフエニルヒドラジン塩酸塩を実施例2の (a)工程と同様に反応させて得られた2-(3-メチルー4-ヒドロキシー5-メチルアミノフエニル) -5-メタンスルホニルアミノー3-メチルインドール1.07gを、ピリミジン20m ℓ 中塩化アセチル260mgでアセチル化して、2-[3-メチル-4-ヒドロキシー5-(N

融 点:242.7~245.6℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3428, 3252, 1648, 1152

Mass, $m/z : 401 (M^+) \setminus 280$ (base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$

1.78 (s,3H), 2.29 (s,3H), 2.35 (s,3 H), 2.86 (s,3H), 3.09 (s,3H), 6.85 ~7.63 (m,5H), 9.17, 9.21, 10.98 (s,3H)

実施例 28

10

15

3-メチルー4-ヒドロキシー5-モルホリノプロピオフエノン1. 14 g及び4-メトキシフエニルヒドラジン塩酸塩0.92 gを実施例 11と同様に処理して、2-(3-メチルー4-ヒドロキシー5-モルホリノフエニル)-5-メトキシー3-メチルインドール塩酸塩1.43 gを得た。

融 点:209.5~215.1℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3340, 1486, 1218, 1106

Mass, m/z:352 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$

2.24 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 2.75 \sim 3.00 (m, 4H), 3.63 \sim 3.93 (m, 4H),

3.78 (s, 3H), $6.53 \sim 7.25$ (m, 5H), 8.05, 10.69 (bs. 2H)

実施例 29

3-メチルー4-ヒドロキシー5-ピペリジノプロピオフエノン2.

0 g及び4-メトキシフエニルヒドラジン塩酸塩1.62gを実施例1 1と同様に処理して、2-(3-メチル-4-ヒドロキシ-5-ピペリジノフエニル)-5-メトキシ-3-メチルインドール塩酸塩2.29 gを得た。

融 点:204.5~207.3℃

IR, ν^{KBr}_{cm-1}: 3288, 2944, 1488, 1456, 1220

Mass, m/z : 350 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPm}$:

1. $40\sim2.17$ (m, 10H), 2. 33, 2. 37 (s, 6H), 3. 78 (s, 3H), $6.53\sim7$. 80 (m, 5H), $9.80\sim11.00$ (bs. 2H)

実施例 30

15

20

(a) 4-ヒドロキシアセトフエノン5gを実施例1の(a)工程 と同様にニトロ化して、3-ニトロー4-ヒドロキシアセトフエノン4. 0gを得た。

融 点:125.0~128.0℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3288, 1682, 1568, 1534, 1366,

1338, 1292, 1170, 1136

15

テル20ml及びテトラヒドロフラン40mlの混合溶液に溶解し、塩化アルミニウム0.2gを加え、5℃にて臭素3.1gを滴加した。室温で3時間撹拌後氷水100mlに注ぎ、エーテル抽出、水洗後無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ベンゼン) にて精製して、3-ニトロー4-ヒドロキシー $\alpha-$ プロモアセトフエノン4.0gを結晶として得た。

融 点:85.0~87.5℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3290, 1696, 1616, 1332, 1298,

1164, 1120

(c) チオフエノール8.0gとナトリウムエトキシド5.1gをエタノール300mlに加え、50℃にて30分間撹拌し、これに氷冷撹拌下、3-ニトロー4-ヒドロキシー $\alpha-$ プロモアセトフエノン16.5gを粉末で加え、50℃にて2時間撹拌した。エタノールを留去後酢酸エチルを加え水洗し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。酢酸エチルを留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフアー(ベンゼン:ヘキサン=2:1)にて精製して、3-ニトロー4-ヒドロキシー $\alpha-$ フエニルチオアセトフエノン16.8gを粗結晶として得た。

Mass, $m/z : 289 (M^+) , 166 (base peak)$

(d) 3-ニトロー4-ヒドロキシーα-フエニルチオアセトフエノン2.8gをエタノール50ml及び濃塩酸10mlに溶解し、水冷撹拌下鉄粉1.7gを少量ずつ加え、1時間撹拌した。反応後水を加え、氷冷下炭酸水素ナトリウムで中和し、酢酸エチルを加え不溶物を濾去後有機層を分取し、飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。酢酸エチルを留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフイー(クロロホ

ルム:メタノール=40:1) にて精製し、常法により塩酸塩化して、 3-rミノー4-ヒドロキシー $\alpha-$ フエニルチオアセトフエノン塩酸塩 1.15gを結晶として得た。

融点:143.2~146.8℃

⁶ IR, ν^{κΒτ}: 3076, 1680, 1624, 1504, 1308,

1240, 1124

(e) 3-r = 1-4-eドロキシー $\alpha-7$ エニルチオアセトフェノン塩酸塩及びフエニルヒドラジン塩酸塩を実施例1の(d)工程と同様に処理して、2-(3-r = 1)-4-eドロキシフエニル) -3-7エニルチオインドールを得た。

融点:85.4~87.7℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBT}}$: 3400, 1496, 1280, 742

Mass, m/z:332 (M⁺, base peak)

15 NMR, δ PPM CDC1

10

4.42 (bs. 3H), $6.45 \sim 7.80$ (m, 12H), 8.64 (bs. 1H)

実施例 31

(a) 3-アミノー4-ヒドロキシーα-フエニルチオアセトフエ ノン1.2gを実施例1の(c)工程と同様にメチル化し、常法により 塩酸塩化して、3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシーα-フエニルチ オアセトフエノン塩酸塩0.3gをアモルフアス粉末として得た。 IR.ν^{KBr}: 3436、1672、1616、1304

(b) $3-ジメチルアミノー4ーヒドロキシー<math>\alpha$ -フエニルチオアセトフエノン塩酸塩0.91 g及び4-アセチルアミノフエニルヒドラジンスルホン酸塩0.90 gを実施例11と同様に処理して、2-(3-ジメチルアミノー4-ヒドロキシフエニル) -5-アセチルアミノー3-フエニルチオインドール塩酸塩0.72 gを得た。

融点:179.3~182.8℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3424, 3236, 3052, 1626,

1550, 1480, 1294

Mass, m/z: 417 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{PPM}$:

1.98 (s, 3H), 3.08 (s, 6H), 6.90~8. 15 (m, 11H), 9.89 (s, 1H), 11.40 (b s, 1H), 12.11 (s, 1H)

15 実施例 32

10

3-アミノー4-ヒドロキシーα-フエニルチオアセトフエノン塩酸塩 0.80 g及び <math>4- アセチルアミノフエニルヒドラジンスルホン酸塩 0.86 gを実施例 11 と同様に処理して、2-(3- アミノー4- ヒドロキシフエニル)-5- アセチルアミノー3- フエニルチオインドール塩酸塩 0.46 gを得た。

融点:173.8~175.7℃

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3248, 1636, 1484, 1300

Mass, m/z:389 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(cD_8)_2}^{ppm}$:

1.99 (s, 3H), 3.45 (bs, 3H), 6.80~ 7.90 (m, 11H), 9.77 (s, 1H), 10.90 (bs, 1H), 11.92 (s, 1H)

実施例 33

3-iジメチルアミノー4-iヒドロキシー $\alpha-i$ フエニルチオアセトフエノン塩酸塩0.32g及び4-iメトキシフエニルヒドラジン塩酸塩0.22gを実施例1の(d)工程と同様に処理して、2-i(3-iジメチルアミノー4-iビドロキシフエニル)-i5-メトキシー3-iフエニルチオインドール塩酸塩0.28gを得た。

融点:169.2~172.3℃

IR, ν^{κΒΓ}: 3432、3240、3060、1626、1488、 1286、1208、1168

Mass, m/z:390 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2^{20}}^{ppm}$:

3.07 (s, 3H), $3.30\sim3.90$ (bs, 2H), 3.70 (s, 3H), $6.70\sim8.12$ (m, 11H), 11.40 (bs, 2H), 12.08 (s, 1H)

20 実施例34

10

3-rミノー4-ヒドロキシー $\alpha-$ フエニルチオアセトフエノン塩酸塩0.40 g及び3.4-メチレンジオキシフエニルヒドラジン塩酸塩0.33 gを実施例1の(d)工程と同様に処理して、2-(3-rミノー4-ヒドロキシフエニル)-5.6-メチレンジオキシ-3-フェニル

チオインドール塩酸塩 O. 20 gを得た。

融点:214.7~217.6℃(分解点)

IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3312, 1636, 1585, 1466, 1346,

1288, 1174, 1036

Mass, m/z: 376 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{ppm}$:

5.94 (s. 2H), 6.71-7.85 (m, 10H), 10.90 (bs, 2H), 11.85 (s, 1H)

10 実施例 35

15

3-iジメチルアミノー4-iヒドロキシー $\alpha-i$ フエニルチオアセトフエノン塩酸塩0.41g及び4-iタンスルホニルアミノフエニルヒドラジンスルホン酸塩0.43gを実施例11と同様に処理して、2-i3ージメチルアミノー4-i2ーにドロキシフエニル)-i3ープエニルチオインドール塩酸塩0.32g8を得た。

融点:155.4~158.8°

I'R. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3100, 1626, 1444, 1322, 1148, 974

Mass. m/z:453 (M⁺, base peak)

NMR, $\delta_{(CD_3)_2}^{ppm}$

2.81 (s, 3H), 3.06 (s, 6H), 6.90 \sim 8. 15 (m, 11H), 9.30 (s, 1H), 11.40 (bs, 1H), 12.24 (s, 1H)

実施例 36

- (a) $n-ブチルメルカプタン及び3-ニトロー4-ヒドロキシー α-ブロモアセトフエノンを実施例30の(c)工程と同様に処理して、 <math>3-ニトロ-4-ヒドロキシ-\alpha-n-ブチルチオアセトフエノンをアモルファス粉末として得た。$
- IR, $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBr}}$: 3268, 1680, 1622, 1328, 1292
- Mass, $m/z : 239 (M^+) , 136 (base peak)$
 - (c) 3-rミノー4-ヒドロキシー $\alpha-$ n-ブチルチオアセトフエノン塩酸塩及び4-トリルヒドラジン塩酸塩を実施例1の(d)工程と同様に処理して、2-(3-rミノー4-ヒドロキシフエニル)-5-メチル-3-n-ブチルチオインドール塩酸塩を得た。
- 融点:198.2~200.3℃
 IR. ν^{KBr}:3280、1472、1292

Mass. m/z: 326 (M⁺), 252 (base peak)

NMR. $\delta_{(co_3)_2}^{ppm}$:

20

15

10

- $0.55 \sim 1.00$ (m, 3H), $1.00 \sim 1.60$ (m,
- (4 H) , $(2.20 \sim 2.75)$ (m. (2 H)), (2.41) (s.
- 3H), $3.00\sim4.00$ (bs. 1H), $6.80\sim$
- 8.07 (m. 6H), 11.05 (bs. 2H), 11.56 (s. 1H)

実施例 37

- (a) $3-x+\nu-4-t$ ドロキシー5-tトロアセトフエノンを 実施例300(b) 工程と同様に臭素化して、 $3-x+\nu-4-t$ ドロキシー5-tトロー $\alpha-\tau$ ロモアセトフエノンを得た。
- · 融点:95.4~103.5℃
 IR, ν^{κΒι}:3232、1696、1616、1536、1232、
 1134
 - (b) チオフエノール及び3-メチルー4-ヒドロキシー5-ニトロー $\alpha-$ プロモアセトフエノンを実施例30の(c)工程と同様に処理して、3-メチルー4-ヒドロキシー5-ニトロー $\alpha-$ フエニルチオアセトフエノンを得た。

融点:96.4~100.0℃

IR. $\nu_{\text{cm-1}}^{\text{KBT}}$: 3 2 2 4 、 1 6 8 2 、 1 6 1 4 、 1 3 2 6 、 1 3 0 8 、 1 1 3 4

(c) 3-メチルー4-ヒドロキシー5-ニトロー α -フエニルチオアセトフエノンを実施例30の(d)工程と同様に還元して、3-メチルー4-ヒドロキシー5-アミノー α -フエニルチオアセトフエノン塩酸塩をアモルフアス粉末として得た。

Mass, $m/z : 273 (M^{+}) , 150 (base peak)$

3-メチルー4-ヒドロキシー $5-\alpha-$ フエニルチオアセトフエノン塩酸塩及び4-トリルヒドラジン塩酸塩を実施例1の(d)工程と同様に処理して、2-(3-アミノー4-ヒドロキシー5-メチルフエニル)-5-メチルー3-フエニルチオインドール塩酸塩を得た。IR, $\nu^{\text{KBr}}: 3392、1582、1480$

Mass, m/z:360 (M⁺, base peak)

NMR. $\delta_{(co_3)_2}^{PPm}$:

2.18 (s, 3H), 2.33 (s, 3H), 6.70 ~8.40 (m, 13H), 11.68 (bs, 1H)

次に本発明の化合物を含有する薬剤の製造例を示す。

製造例A:カプセル剤

処方1-a 50mgカプセル

		mg/カプセル
10	活性成分	5 0
	でんぷん	3 0
	乳 糖	27.8
	ステアリン酸マグネシウム	2.2
		110 mg

<u>処方</u>1-b 100mgカプセル

15

20

<u>:</u>	mg/カプセル		
活性成分	100		
でんぷん	6 0		
乳 糖	5 5. 6		
ステアリン酸マグネシウム	4.4		
	220 mg		

活性成分をよく粉砕し、でんぷん、乳糖及びステアリン酸マグネシウ

ムをそれに混合し、よくまぜ合せカプセルに充填する。

製造例 B: エアゾール

処 方	%
活性成分	1.5
ソルビタントリオレエート	1.0
ジクロロジフルオロメタン	58.5
1.2-ジクロロテトラフルオロエタン	39.0
	100 %

ジクロロジフルオロメタンを-55℃に冷却し、高速剪断ミキサーによりソルビタントリオレエートをそれに分散させる。次いで活性成分を分散させ、1,2-ジクロロテトラフルオロエタンを加え、エアゾール容器に充填する。

産業上の利用可能性

本発明の前記式(I)の化合物及びその塩は、リポキシゲナーゼ系代 謝産物の関与により引き起こされる疾病、例えば、喘息、アレルギー性 皮膚炎、アレルギー性鼻炎等の予防、処置において有用である。

15

20

請求の範囲

1. 式

式中、

15

20

R₁は低級アルキル基、低級アルキルチオ基又はフェニルチオ基を 表わし;

R2は水素原子又はC1~C3アルキル基を表わし;

 R_s は水素原子又は低級アルキル基を表わし且つ R_4 は低級アルキル基又はアシル基を表わすか、或いは R_3 と R_4 はそれらが結合する窒素原子と一緒になってO、S及びNR $_7$ (ここで、 R_7 は水素原子又は低級アルキル基を表わす)から選ばれるヘテロ原子をさらに含んでいてもよい複素環式基を表わし;

R₅及びR₆は同一もしくは相異なり、各々水素原子、ハロゲン原子、 低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ基、 アラルキルオキシ基、低級アルキルチオ基、低級ハロアルキル基、

R₈ シアノ基、ニトロ基、又は一N を表わし、ここでR₈及び R₉

Roは同一もしくは相異なり、各々水素原子、低級アルキル基、ア

ラルキル基又はアシル基を表わすか、或いはR₅及びR₆は一緒になって低級アルキレンジオキシ基を表わす、

で示される化合物及びその塩。

- 2. R₂がC₁~C₃アルキル基を表わす請求の範囲第1項記載の化合物。
 - 3. R₂がメチル基を表わす請求の範囲第2項記載の化合物。
 - 4. R₃が低級アルキル基を表わし且つR₄が低級アルキル基、低級アルカノイル基又は低級アルカンスルホニル基を表わす請求の範囲第2項記載の化合物。
 - $5. R_5$ が水素原子を表わし且つ R_6 がインドール環の5 -位に存在する低級アルキル基、低級アルコキシ基及び $-NHR_{81}$ (ここで R_{81} は水素原子、低級アルカノイル基又は低級アルカンスルホニル基を表わす)から選ばれる置換基を表わすか、或いは R_5 及び R_6 は一緒になつて5、6 -低級アルキレンジオキシ基を表わす請求の範囲第1項記載の化合物。

15 6. 式

10

20

式中、

R₆₁はメチル基、メトキシ基、アミノ基、アセチルアミノ基又はメ タンスルホニルアミノ基を表わす、 で示される化合物及びその塩。

7. 式

式中、

20

R₁、R₂、R₅及びR₆は請求の範囲第1項記載の意味を有し:Yはニトロ基又はアミノ基を表わす、

で示される化合物及びその塩。

- 8. 請求の範囲第1項記載の化合物又はその製薬学的に許容しうる塩を含有するリポキシゲナーゼ阻害剤。
- 9. 請求の範囲第1項記載の化合物又はその製薬学的に許容しうる塩 及び製薬学的に許容しうる添加剤(adjuvant)からなる薬剤組成物。
 - 10. リポキシゲナーゼ系代謝物の関与により引き起こされる疾病の予防又は処置のための請求の範囲第9項記載の組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

		International Application No PCT	7JP91/01000	
Accord!	BSIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several cl	assification symbols apply, Indicate all) ⁶		
	ing to International Patent Classification (IPC) or to both			
Int	C1 ⁵ C07D209/14, A61K31	/40		
II. FIELI	D5 SEARCHED			
	Minimum Docu	mentation Searched 7		
Classifica	tion System	Classification Symbols		
IP	C C07D209/14, A61K31,	/40		
	Documentation Searched oth to the Extent that such Docume	er than Minimum Documentation onto are included in the Fields Searched		
	•.			
	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *			Relevant to Claim No. 13	
Α	Chemical Abstracts, Vol.	104, No.13,	1-10	
	(1986) Abstract No. 1019	83u		
A	Chemical Abstracts, Vol.89, No.19, (1978) Abstract No. 163338t		1-10	
		·		
	·			
	÷			
		!		
ľ		ļ		
- 1				
- 1				
- 1				
		1		
	categories of cited documents: 10	"T" later document published after the	international filing date or	
"A" docur consi	ment defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	priority date and not in conflict with a understand the principle or theory u	the application but cited to	
E" eartie filing	r document but published on or after the international date	"X" document of particular relevance; the be considered novel or cannot be inventive step	e claimed invention cannot	
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed in be considered to involve an inventive step when				
O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means of the				
P" docum	nent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"å" document member of the same pate	nt family	
. CERTIF	CATION			
ate of the	Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Search	ch Report	
Octob	per 14, 1991 (14. 10. 91)	October 28, 1991 (2	8. 10. 91)	
ternational	Searching Authority	Signature of Authorized Officer		
Japan	ese Patent Office			

国際調査報告

國際出願者与PCT/JP 9 1 / 0 1 0 0 0

1. 3	e明の属するが	分野の分類			
	許分類(IPC)				
		Int. Of			
		C07D209/14.	A61K31,	/40	
II. DE	原料査を行っ	た分野	-		
		調査を行っ	た最小限	資 料	
分類	体系	. 分			
I	PO	007D209/14,	A61K31,	/40	
		最小限資料以外の	資料で調査を行っ?	£60	
1					
					•
	皇する技術に	男する文献			
引用文献の カテゴリー 米	引用文	試名 及び一部の箇所が関連する	らときは、その関連す	る箇所の表示	請求の範囲の番号
A	Ohemi	cal Abstracts,	第104巻 毎	, , <u>, , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	1 10
	(1986)	受約番号 101983	NATORATE, AND	113 7 ,	1-10
A	(hemi	al Abstracts,	第89巻,第1	9号,	1-10
	(19/8)	要約番号 163338	t		
ĺ		•			1
※引用する	式のカテゴリ-	_	_		
「A」特に関	達のある文献	ではなく、一般的技術水準を示するの	「T」国際出版日又は 新レ矛盾ナスも	優先日の後に公表 のでけなく APM	された文献であって出 の原理又は理論の理解
:EJ先行文	「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に延襲を提起する文献又は他の文献の発行日			360	
若しく	は他の特別な知	E店する文献又は他の文献の発行日 E由を確立するために引用する文献	「X」特に関連のある 毎件マけ准扱性	文献であって、当 がないと考えられ	放文献のみで発明の新
(理由	(理由を付す) 「〇」ロ頭による関示、使用、展示等に含及する文献			文献であって、当	は文献と他の1以上の
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の			文献との、当業 歩性がないと考	者にとって自明で。 ナムセストの	ある組合せによって進
日の後	に公表された文	CAX	「&」同一パテントフ	アミリーの文献	
IV. LE	<u>Æ</u>				
日際調査を完*	•	14 10 01	国際調査報告の発送日		
· · · · ·		14. 10. 91		28.10	0.91
原與查機関			権限のある職員	·	407252
日本	国特許庁	(ISA/JP)	特許庁審査官	佐伯	67
					- 0 4

様式PCT/ISA/210(第2ページ) (1981年10月)